

日 本 国 特 許 庁
PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

50427-726
Foxogam, et al.
December 21, 2000
McDermott, et al.

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application: 2000年11月 9日

出 願 番 号
Application Number: 特願2000-341560

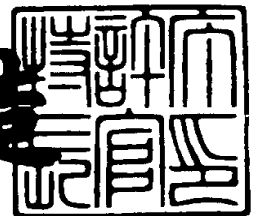
出 願 人
Applicant(s): 松下電器産業株式会社

jc914 U.S. PTO
09/740858
12/21/00

2000年12月 8日

特 許 庁 長 官
Commissioner,
Patent Office

及 川 耕 造



出証番号 出証特2000-3103292

【書類名】 特許願
【整理番号】 2038820621
【提出日】 平成12年11月 9日
【あて先】 特許庁長官殿
【国際特許分類】 H05G 33/00
【発明者】

【住所又は居所】 大阪府門真市大字門真 1 0 0 6 番地 松下電器産業株式会社内

【氏名】 鈴木 睦美

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府門真市大字門真 1 0 0 6 番地 松下電器産業株式会社内

【氏名】 福山 正雄

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府門真市大字門真 1 0 0 6 番地 松下電器産業株式会社内

【氏名】 堀 義和

【特許出願人】

【識別番号】 000005821

【氏名又は名称】 松下電器産業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100097445

【弁理士】

【氏名又は名称】 岩橋 文雄

【選任した代理人】

【識別番号】 100103355

【弁理士】

【氏名又は名称】 坂口 智康

【選任した代理人】

・【識別番号】 100109667

・【弁理士】

【氏名又は名称】 内藤 浩樹

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 平成11年特許願第367200号

【出願日】 平成11年12月24日

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2000-196111

【出願日】 平成12年 6月29日

・【手数料の表示】

・【予納台帳番号】 011305

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9809938

【書類名】 明細書

【発明の名称】 有機電界発光素子

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 一対の電極と、前記一対の電極の間に発光層を有し、前記発光層が置換または無置換のチオフェンオリゴマーを含む複数の有機材料を含む有機電界発光素子。

【請求項 2】 チオフェンオリゴマーが 4 つ以上のチオフェン環を有する請求項 1 記載の有機電界発光素子。

【請求項 3】 一対の電極と、前記一対の電極の間に発光層、正孔注入層及び正孔輸送層を有し、前記正孔注入層又は前記正孔輸送層が 2 種類以上の有機材料の混合物からなっており、前記有機材料のうちの少なくとも一つがオリゴマー材料である有機電界発光素子。

【請求項 4】 有機材料の少なくとも一つが無置換または置換基を有するトリフェニルアミンオリゴマーである請求項 3 記載の有機電界発光素子。

【請求項 5】 有機材料の少なくとも一つが置換または無置換のチオフェンオリゴマーである請求項 3 記載の有機電界発光素子。

【請求項 6】 正孔注入層と正孔輸送層の代りに、正孔を注入、輸送する正孔注入輸送層を有する請求項 3、4 又は 5 記載の有機電界発光素子。

【請求項 7】 一対の電極と、前記一対の電極の間に発光層と少なくとも一層以上の有機層を有し、前記発光層と隣接する有機層に、発光層から発せられる光のピーク波長よりも短波長の吸収ピーク波長を有する蛍光材料が混合されている有機電界発光素子。

【請求項 8】 一対の電極と、前記一対の電極の間に発光層と少なくとも一層以上の有機層を有し、前記発光層と隣接しない有機層に蛍光材料が混合されている有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、各種の表示装置として広範囲に利用される発光素子であって、高効

率かつ安定性に優れた有機電界発光素子に関するものである。

【 0 0 0 2 】

【従来の技術】

電界発光素子は、自己発光のために液晶素子にくらべて明るく、鮮明な表示が可能であるため、古くから多くの研究者によって研究されてきた。現在実用レベルに達した電界発光素子としては、無機材料のZnSを用いた素子がある。しかし、このような無機の電界発光素子は、発光のための駆動電圧として200V以上が必要であるため、広く使用されるには至っていない。

【 0 0 0 3 】

これに対して有機材料を用いた電界発光素子である有機電界発光素子は、従来実用的なレベルからはほど遠いものであったが、1987年にイーストマン・コダック社のシー・ダブリュー・タン(C. W. Tang)らによって開発された積層構造素子によりその特性が飛躍的に進歩した。彼らは蒸着膜の構造が安定で電子を輸送することのできる蛍光体からなる層(電子輸送性発光層)と、正孔を輸送することのできる有機物からなる層(正孔輸送層)とを積層し、両方のキャリアを蛍光体中に注入して発光させることに成功した。これによって有機電界発光素子の発光効率が向上し、10V以下の電圧で1000cd/m²以上の発光が得られる様になった。その後多くの研究者によってその特性向上のための研究が行われ、現在では10000cd/m²以上の発光特性が得られている。

【 0 0 0 4 】

このような有機電界発光素子においては、素子の有機層と電極を構成する有機材料と金属材料によって特性が大きく変化する。特に有機層は、電荷の注入・輸送・再結合・発光といった重要な機能を果たしており、特性の優れた素子を実現するには、それぞれの層の機能に適した材料を選択することが重要である。また、耐久性に優れた素子を得るためには、有機層に凝集を起こさない安定性に優れた膜を用いることが重要である。

【 0 0 0 5 】

電荷注入輸送層は、正孔注入輸送層と電子注入輸送層に大別される。それぞれ、電極からの電荷の注入を容易にし、注入された電荷を発光領域まで輸送すると

いう働きをする。電荷注入層と電荷輸送層を一つの材料で兼ねる場合と別々の材料を用いる場合とがある。正孔注入層のための材料としては、陽極からの正孔の注入を容易にするため、HOMOレベルの小さい材料が使用される。具体的には銅フタロシアニン (CuPc)、トリス {4-[(3-メチルフェニル)フェニルアミノ]フェニル} アミン (m-MTDATA) などが挙げられる。また、正孔輸送材料としてはトリフェニルアミン誘導体が一般的に用いられている。特許 2 8 2 6 3 8 1 号公報によれば、正孔注入層あるいは正孔注入輸送層としての有機半導体域を形成する材料として、導電性高分子のオリゴマー、特にチオフェンオリゴマーを含むものが好ましいとされている。一方、電子輸送材料としては、オキサジアゾール誘導体やトリス (8-ヒドロキシキノリラト) アルミニウム (Alq) などに代表されるキノリノール金属錯体などが検討されている。

【 0 0 0 6 】

しかしこれらの材料の中には、チオフェンオリゴマー、オキサジアゾール誘導体などのように、電荷の注入輸送機能には優れていても、薄膜の安定性にかけるものも多い。

【 0 0 0 7 】

発光層用の材料としては数多くの化合物群が検討されている。また、製膜性に優れた材料の中に蛍光性の色素を少量分散させた膜を発光層として用いることにより、素子の高効率化、長寿命化および発光色の調整をすることも検討されている。この手法は、単独では結晶化しやすい、あるいは濃度消光を起こしやすい蛍光色素に対して非常に有効である。しかし、発光効率・駆動耐久性ともに、実用化するためには十分な特性を満たすものは得られていなかった。

【 0 0 0 8 】

連続駆動時の輝度低下を抑制するためには、発光材料以外にも様々な検討がされている。たとえば、発光層と電荷輸送層との間に両者の構成材料の混合物からなる層を設ける、あるいは電荷輸送層の高耐熱化などが行われている。しかし、これらの手法は必ずしも有効であるとは限らない。

【 0 0 0 9 】

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、有機電界発光素子に用いる有機材料およびその使用法を改良することによって、発光効率が高く駆動耐久性に優れた有機電界発光素子を実現することにある。

【0010】

【課題を解決するための手段】

本発明の有機電界発光素子は、一对の電極とその間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有しており、その有機層の一つである発光層が置換または無置換のチオフェンオリゴマーを含む複数の材料で構成されていることを特徴としたものである。あるいは素子を構成する発光層と電極の間に蛍光材料が混合された領域を有し、その領域が発光層から離れていることを特徴としたものである。

【0011】

【発明の実施の形態】

本発明の請求項1に記載の発明は、一对の電極と、前記一对の電極の間に発光層を有し、前記発光層が置換または無置換のチオフェンオリゴマーを含む複数の有機材料を含む有機電界発光素子であり、発光色を変化させ、かつ効率を向上させるという作用を有する。

【0012】

請求項2に記載の発明は、チオフェンオリゴマーが4つ以上のチオフェン環を有する請求項1記載の有機電界発光素子であり、このようなオリゴマーを用いることにより、より効率よい安定した発光を得ることができる。

【0013】

請求項3に記載の発明は一对の電極と、前記一对の電極の間に発光層、正孔注入層及び正孔輸送層を有し、前記正孔注入層又は前記正孔輸送層が2種類以上の有機材料の混合物からなっており、前記有機材料のうちの少なくとも一つがオリゴマー材料である有機電界発光素子であり、正孔の注入輸送を容易にすると同時に、膜の安定性を向上させることにより、素子の効率および駆動耐久性を向上させるという作用を有する。

【0014】

請求項4に記載の発明は、有機材料の少なくとも一つが無置換または置換基を

有するトリフェニルアミンオリゴマーである請求項 3 記載の有機電界発光素子であり、正孔輸送注入性に優れた材料を用いることにより、より素子の高効率化および駆動耐久性の向上が可能となるという作用を有する。

【0015】

請求項 5 に記載の発明は、有機材料の少なくとも一つが置換または無置換のチオフェンオリゴマーである請求項 3 記載の有機電界発光素子であり、正孔輸送注入性に優れた材料を用いることにより、より素子の高効率化および駆動耐久性の向上が可能となるという作用を有する。

【0016】

請求項 6 に示すように、正孔注入層と正孔輸送層の代りに、正孔を注入、輸送する正孔注入輸送層を有する有機電界発光素子であっても良い。

【0017】

請求項 7 に記載の発明は、一对の電極と、前記一对の電極の間に発光層と少なくとも一層以上の有機層を有し、前記発光層と隣接する有機層に、発光層から発せられる光のピーク波長よりも短波長の吸収ピーク波長を有する蛍光材料が混合されている有機電界発光素子であり、駆動耐久性を向上させるという作用を有する。

【0018】

請求項 8 に記載の発明は、一对の電極と、前記一对の電極の間に発光層と少なくとも一層以上の有機層を有し、前記発光層と隣接しない有機層に蛍光材料が混合されている有機電界発光素子であり、駆動耐久性を向上させるという作用を有する。

【0019】

以下に、本発明の実施の形態について、図面を用いて具体的に説明する。

【0020】

(実施の形態 1)

図 1 に本発明第 1 の実施の形態における有機電界発光素子の構成の断面図を示す。ガラス基板 1 上に陽極 2 を形成し、その上に正孔注入層 3、正孔輸送層 4、発光層 5、電子輸送層 6、電子注入層 7、陰極 8 を形成したものである。正孔注

入層と正孔輸送層、電子輸送層と電子注入層はそれぞれ一つの層で兼ねることもできる。さらに発光層と正孔注入輸送層、発光層と電子注入輸送層を兼ねることもできる。

【0021】

陽極2には透明電極としてインジウム錫酸化物（ITO）や半透明電極として金薄膜を用いることができる。

【0022】

正孔注入層7、正孔輸送層8としては、従来の技術の項であげた、銅フタロシアニン（CuPc）やトリス〔4-〔（3-メチルフェニル）フェニルアミノ〕フェニル〕アミン（m-MTDATA）、トリフェニルアミン誘導体などのほか、本発明によるオリゴマー材料を含む混合物を用いることができる。さらにオリゴマー材料として、トリフェニルアミンオリゴマーやチオフェンオリゴマーなど、正孔輸送性の強い材料を用いることにより、特性を向上させることができる。また、発光層はチオフェンオリゴマーを含む複数の材料で構成されているが、チオフェンオリゴマーの割合としては10mol%以下が望ましい。

【0023】

電子輸送層6、電子注入層7を構成する材料としては従来の技術の項であげた、オキサジアゾール誘導体やトリス（8-ヒドロキシキノリナト）アルミニウム（Alq）などに代表されるキノリノール金属錯体を用いることができる。

【0024】

陰極8には有機膜に電子が注入でき、かつた耐環境安定性に優れていることが必要であり、具体的にはアルミニウム、マグネシウム、あるいはこれらの金属の合金を用いることができる。

【0025】

さらに、本発明によれば、正孔輸送層4または電子輸送層6に発光層から発せられる光のピーク波長よりも短波長に吸収ピーク波長を有する蛍光材料を混合させて用いることにより、素子の駆動耐久性を向上させることが可能となる。

【0026】

（実施の形態2）

図 2 に本発明第 2 の実施の形態における有機電界発光素子の構成の断面図を示す。ガラス基板 1 上に陽極 2 を形成し、その上に正孔注入層 3、正孔輸送層 4、発光層 5、電子輸送層 6、電子注入層 7、陰極 8 を形成したものであり、正孔輸送層 4 の一部に蛍光材料を混合した混合層 9 を設ける。陽極 2、正孔注入層 3、正孔輸送層 4、発光層 5、電子輸送層 6、電子注入層 7、陰極 8 は実施の形態 1 に記載したものと同様なものを使用することができる。混合層 9 は発光層 5 と離して設ければ、どこでも良い。混合層に用いる蛍光材料としては、有機電界発光素子に用いられる有機材料を用いることができる。また、実施の形態 1 の場合と同様に、正孔注入層と正孔輸送層、電子輸送層と電子注入層はそれぞれ一つの層で兼ねることができる。

【0027】

なお、ここでは正孔輸送層に混合層を設けた場合について説明したが、電子輸送層に混合層を設ける場合も同様に実施することができる。

【0028】

【実施例】

次に、本発明の実施例を説明する。

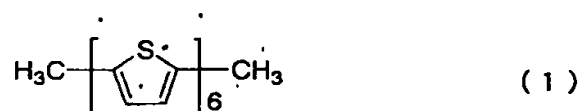
【0029】

（実施例 1）

以下、本発明第 1 の実施例を説明する。基板にはガラス上に透明な陽極としてインジウム錫酸化膜（ITO）をあらかじめ形成し、電極の形にパターニングしたものを用いた。この基板を十分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空装置内にセットし、 10^{-4} Pa まで排気した。その後、正孔注入輸送層として N,N'-ビス[4'-(N,N-ジフェニルアミノ)-4-ピフェニリル]-N,N'-ジフェニルベンジジン（TPPT）を 50 nm 製膜した。その後、発光層として Alq と（化 1）に示すチオフエン誘導体（1）の混合膜を 25 nm 製膜した。

【0030】

【化 1】



【0031】

製膜は2つの材料を別々の蒸着源から蒸発させる共蒸着法により行い、Alq に対する化合物(1)の混合比は1mol%とした。さらに、電子注入輸送層としてAlqを25nm製膜した後、陰極としてAlLi合金を150nmの厚さで製膜し、素子を作成した。これらの製膜は一度も真空を破ることなく、連続して行った。なお、膜厚は水晶振動子によってモニターした。素子作製後、直ちに乾燥窒素中で電極の取り出しを行い、引き続き特性測定を行った。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄色の発光が得られた。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧5.5V、発光輝度は3850cd/m²であった。

【0032】

この素子を乾燥窒素中において、初期輝度1000cd/m²で連続駆動(定電流)したところ、輝度が初期の半分である500cd/m²になるのに要する時間(輝度半減期)は850hであった。また、500h駆動後の電圧上昇分は0.8Vであった。

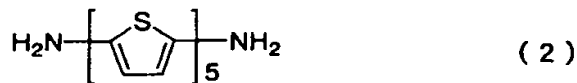
【0033】

(実施例2)

以下、本発明第2の実施例を説明する。第2の実施例では、発光層としてAlqと(化2)に示すチオフエン誘導体(2)との混合膜を用いたこと以外は第1の実施例と同様に素子を作製した。

【0034】

【化 2】



【 0 0 3 5 】

A l, q に対するチオフエン誘導体 (2) の混合比は 1 m o 1 % とした。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な橙色の発光が得られた。1 0 0 m A / c m² の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 5 . 4 V、発光輝度は 4 2 0 0 c d / m² であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 1 0 0 0 c d / m² で連続駆動 (定電流) したところ、輝度半減期は 9 0 0 h であった。また、5 0 0 h 駆動後の電圧上昇分は 0 . 6 V であった。

【 0 0 3 6 】

(実施例 3)

以下、本発明第 3 の実施例を説明する。第 3 の実施例では、基板にはガラス上に透明な陽極としてインジウム錫酸化膜 (I T O) をあらかじめ形成し、電極の形にパターンニングしたものを用いた。この基板を十分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空装置内にセットし、1 0⁻⁴ P a まで排気した。その後、正孔注入層として (化 1) に示すチオフエン誘導体 (1) と T P T の混合膜を 2 5 n m 製膜した。混合膜は 2 つの材料を別々の蒸着源から蒸発させて作製し、混合比はモル比で 1 : 1 とした。それから、正孔輸送層として T P T を 2 5 n m 製膜した。その後、発光層兼電子注入輸送層として A l q を 5 0 n m 製膜した。

【 0 0 3 7 】

さらに、陰極として A l L i 合金を 1 5 0 n m の厚さで製膜し、素子を作成した。これらの製膜は一度も真空を破ることなく、連続して行った。なお、膜厚は水晶振動子によってモニターした。素子作製後、直ちに乾燥窒素中で電極の取り出しを行い、引き続き特性測定を行った。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。1 0 0 m A / c m² の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 5 . 1 V、発光輝度は 2 3 5 0 c d / m² であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 1 0 0 0 c d / m² で連続駆動 (定電流) したところ、輝度半減期は 5 4 0 h であった。また、5 0 0 h 駆動後の電圧上昇分は 0 . 5 V であった。

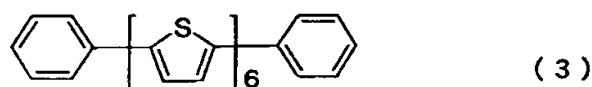
【 0 0 3 8 】

(実施例 4)

以下、本発明第 4 の実施例を説明する。第 4 の実施例では、正孔注入層に（化 1）に示すチオフェン誘導体（1）と（化 3）に示すチオフェン誘導体（3）の混合膜を用いたこと以外は第 3 の実施例と同様に素子を作成した。

【0039】

【化 3】



【0040】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。100 mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 5.8 V、発光輝度は 2440 cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 1000 cd/m²で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は 620 h であった。また、500 h 駆動後の電圧上昇分は 0.7 V であった。

【0041】

(実施例 5)

以下、本発明第 5 の実施例を説明する。第 5 の実施例では、基板にはガラス上に透明な陽極としてインジウム錫酸化膜（ITO）をあらかじめ形成し、電極の形にパターニングしたものを用いた。この基板を十分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空装置内にセットし、10⁻⁴ Pa まで排気した。その後、正孔注入層として TPT を 25 nm 製膜した。さらに正孔輸送層として、TPT とペリレン（吸収ピーク波長 438 nm）の混合膜を 25 nm 製膜した。

【0042】

製膜は 2 つの材料を別々の蒸着源から蒸発させる共蒸着法により行い、TPT に対するペリレンの混合比は 1 mol % とした。さらに、発光層兼電子注入輸送層として Alq（蛍光ピーク波長 525 nm）を 50 nm 製膜した後、陰極として AlLi 合金を 150 nm の厚さで製膜し、素子を作成した。得られた素子に

電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。ELスペクトルを測定したところ、ペリレンからの発光は観測されなかった。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧5.9 V、発光輝度は 2300 cd/m^2 であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は610 hであった。また、500 h駆動後の電圧上昇分は1.5 Vであった。

【0043】

（実施例6）

以下、本発明第6の実施例を説明する。第6の実施例では、ペリレンの代わりに9, 10-ジフェニルアントラセン（吸収ピーク波長277 nm）を用いたこと以外は第5の実施例と同様にして素子を作成した。

【0044】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。発光スペクトルを測定したところ、9, 10-ジフェニルアントラセンからの発光は観測されなかった。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.1 V、発光輝度は 2210 cd/m^2 であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は420 hであった。また、500 h駆動後の電圧上昇分は1.7 Vであった。

【0045】

（実施例7）

以下、本発明第7の実施例を説明する。第7の実施例では、ペリレンの代わりにクマリン515（Exciton社製、吸収ピーク波長410 nm）を用いたこと以外は第5の実施例と同様にして素子を作成した。

【0046】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。発光スペクトルを測定したところ、クマリン515からの発光は観測されなかった。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.3 V、発光輝度 2380 cd/m^2 であった。この素子

を乾燥窒素中において初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は 500 h であった。また 500 h 駆動後の電圧上昇分は 1.2 V であった。

【0047】

（実施例8）

以下、本発明第8の実施例を説明する。第8の実施例では、基板にはガラス上に透明な陽極としてインジウム錫酸化膜（ITO）をあらかじめ形成し、電極の形にパターニングしたものを用いた。この基板を十分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空装置内にセットし、 10^{-4} Pa まで排気した。その後、TPTと9、10-ジフェニルアントラセンの混合膜を 25 nm 製膜した。

【0048】

製膜は2つの材料を別々の蒸着源から蒸発させる共蒸着法により行い、TPTに対する9、10-ジフェニルアントラセンの混合比は $1 \text{ mol}\%$ とした。さらに、その上にTPTを 25 nm 製膜した。その後、発光層兼電子注入輸送層としてAlqを 50 nm 製膜した後、陰極としてAlLi合金を 150 nm の厚さで製膜し、素子を作成した。

【0049】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。ELスペクトルを測定したところ、9、10-ジフェニルアントラセンからの発光は観測されなかった。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 6.7 V 、発光輝度は 2590 cd/m^2 であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は 380 h であった。また、 500 h 駆動後の電圧上昇分は 1.8 V であった。

【0050】

（実施例9）

以下、本発明第9の実施例を説明する。第9の実施例では、9、10-ジフェニルアントラセンの代わりにクマリン515（Exciton社製）を用いたこと以外は第8の実施例と同様にして素子を作成した。

【 0 0 5 1 】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。発光スペクトルを測定したところ、クマリン 5 1 5 からの発光は観測されなかった。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 6. 2 V、発光輝度 2460 cd/m^2 であった。この素子を乾燥窒素中において初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は 500 h であった。また 500 h 駆動後の電圧上昇分は 1. 0 V であった。

【 0 0 5 2 】

（実施例 1 0）

以下、本発明第 1 0 の実施例を説明する。第 1 0 の実施例では、9、10-ジフェニルアントラセンの代わりに DCM（Exciton 社製）を用いたこと以外は第 8 の実施例と同様にして素子を作成した。

【 0 0 5 3 】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。発光スペクトルを測定したところ、DCM からの発光は観測されなかった。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 6. 5 V、発光輝度 2480 cd/m^2 であった。この素子を乾燥窒素中において初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は 300 h であった。また 500 h 駆動後の電圧上昇分は 1. 5 V であった。

【 0 0 5 4 】

（実施例 1 1）

以下、本発明第 1 1 の実施例を説明する。第 1 1 の実施例では、基板にはガラス上に透明な陽極としてインジウム錫酸化膜（ITO）をあらかじめ形成し、電極の形にパターニングしたものを用いた。この基板を十分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空装置内にセットし、 10^{-4} Pa まで排気した。TPT を 10 nm 製膜した後、TPT と 9、10-ジフェニルアントラセンの混合膜を 25 nm 製膜した。

【0055】

製膜は2つの材料を別々の蒸着源から蒸発させる共蒸着法により行い、TPTに対する9、10-ジフェニルアントラセンの混合比は1mol%とした。さらに、その上にTPTを15nm製膜した。その後、発光層兼電子注入輸送層としてAlqを50nm製膜した後、陰極としてAlLi合金を150nmの厚さで製膜し、素子を作成した。

【0056】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。ELスペクトルを測定したところ、9、10-ジフェニルアントラセンからの発光は観測されなかった。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.5V、発光輝度は2530cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度1000cd/m²で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は370hであった。また、500h駆動後の電圧上昇分は1.6Vであった。

【0057】

（実施例12）

以下、本発明第12の実施例を説明する。第12の実施例では、9、10-ジフェニルアントラセンの代わりにクマリン515（Exciton社製）を用いたこと以外は第11の実施例と同様にして素子を作成した。

【0058】

得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。発光スペクトルを測定したところ、DCMからの発光は観測されなかった。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.8V、発光輝度2570cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において初期輝度1000cd/m²で連続駆動（定電流）したところ、輝度半減期は420hであった。また500h駆動後の電圧上昇分は1.3Vであった。

【0059】

（比較例1）

比較例 1 として、発光層と電荷注入輸送層の代りに発光層兼電子注入輸送層として Alq を用いたこと以外は第 1 の実施例と同様に素子を作製した。この素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。 100 mA/cm^2 印加時の駆動電圧は 6.2 V、発光輝度は 2310 cd/m^2 であった。また、初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したときの輝度半減期は 300 h、500 h 駆動後の電圧上昇分は 2.0 V であった。

【0060】

（比較例 2）

比較例 2 として、正孔注入層に（化 1）に示すチオフエン誘導体（1）を用いたこと以外は第 3 の実施例と同様に素子を作製した。この素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。 100 mA/cm^2 印加時の駆動電圧は 5.7 V、発光輝度は 2080 cd/m^2 であった。また、初期輝度 1000 cd/m^2 で連続駆動（定電流）したところ、輝度が半減する前に電極間が短絡し、素子として機能しなくなった。

【0061】

実施例 1 から 12 および比較例 1、2 に示した結果より、本実施例で得られた素子は比較例で得られた素子よりも発光効率や駆動耐久性に優れていることが明らかになった。

【0062】

【発明の効果】

以上のように本発明によれば、発光効率が高く、駆動耐久性に優れた有機電界発光素子が得られるという有利な効果が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図 1】

本発明第 1 の実施の形態における有機電界発光素子の構成の断面図

【図 2】

本発明第 2 の実施の形態における有機電界発光素子の構成の断面図

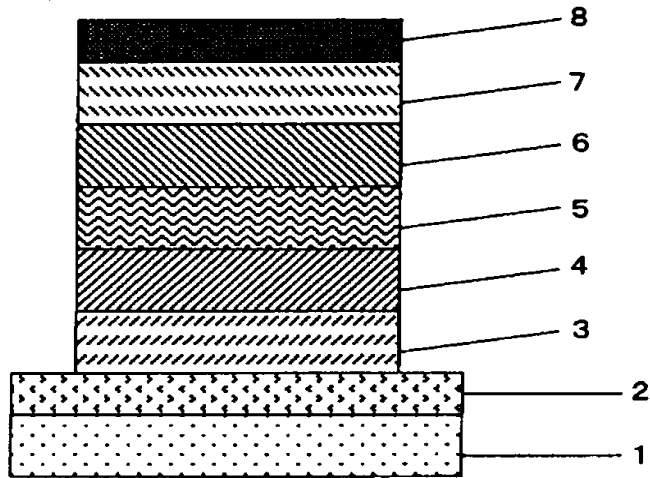
【符号の説明】

1 ガラス基板

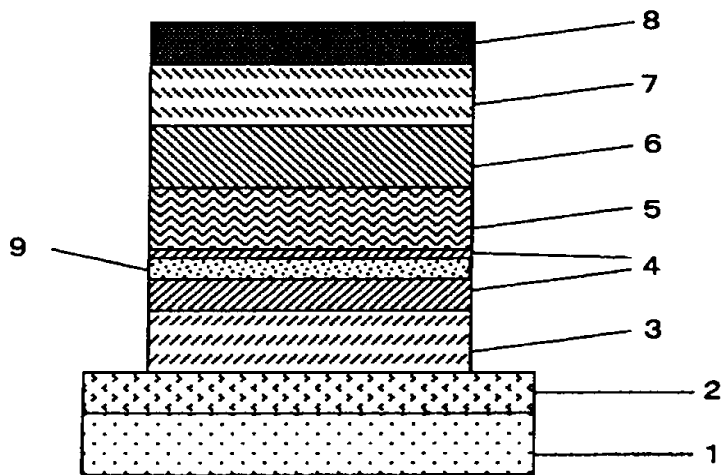
- 2 陽極
- 3 正孔注入層
- 4 正孔輸送層
- 5 發光層
- 6 電子輸送層
- 7 電子注入層
- 8 陰極
- 9 混合層

【書類名】 図面

【図 1.】



【図 2】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 素子の発光効率が高く、駆動耐久性に優れた有機電界発光素子を実現することを目的とする。

【解決手段】 一対の電極とその間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有する有機電界発光素子において、有機層の少なくとも一つが発光層 5 であり、発光層 5 が置換または無置換のチオフェンオリゴマーを含む複数の材料で構成されているので、素子の効率および駆動耐久性が向上する。

【選択図】 図 1

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号 [000005821]

1. 変更年月日 1990年 8月28日
[変更理由] 新規登録
住 所 大阪府門真市大字門真1006番地
氏 名 松下電器産業株式会社